## (19)日本国特許庁(JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平7-26136

(43)公開日 平成7年(1995)1月27日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>		識別記号	庁内整理番号	FΙ						技術表示箇所	
C 0 8 L	71/12	LQP									
		LQM									
C08K	5/00										
	5/20	KKX									
	5/5393	KLB									
			審査請求	未請求	請求項	の数1	OL	(全	6 頁)	最終頁に続く	
(21)出願番号	}	特願平5-175310		(71)	(71)出願人 000004466 三菱瓦斯化学株式会社				<del>``</del>		
(22)出願日		平成5年(1993)7月	15日			東京都千代田区丸の内2丁目5番2号					
				(72)発明者							
						神奈川県平塚市東八幡5丁目6番2号 三					
										チックスセンタ	
						一内					
				(72)発明者		本田	典昭				
						神奈川	県平塚	市東戸	【幡5丁	目6番2号 三	
						菱瓦斯	化学株	式会社	tプラス	チックスセンタ	
						一内					

(54) 【発明の名称】 熱安定化ポリフェニレンエーテル・ポリアミド樹脂組成物

## (57)【要約】

【目的】 成形品外観、機械的性質、耐熱性、寸法精度、成形時の流動性、耐溶剤性および耐油性を損なうことなく、成形時の熱安定性、高温雰囲気で使用する場合の耐熱劣化性が著しく優れた樹脂組成物を提供すること。

【構成】 (A) ボリフェニレンエーテル樹脂  $20 \sim 80$  里量部、(B) ボリアミド  $80 \sim 20$  里量部、(C) 相溶化剤  $0.1 \sim 10$  里量部、(D) N, N  $1 \sim 10$  ーヘキサメチレンピス(3,  $1 \sim 10$  ー・プチルー  $1 \sim 10$  ー・ビーン・フェール)  $1 \sim 10$  ー・ジャーン・フェニル)  $1 \sim 10$  ー・ビフェニレンジホスホナイト  $1 \sim 10$  ー 10 の 10

BEST AVAILABLE COPY

1

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A)ポリフェニレンエーテル樹脂(以 下PPEと略記) 20~80重量部、(B) ポリアミド (以下PAと略記) 80~20重量部、(C) 相溶化剤 0. 1~10重量部、(D) N, N ~- ヘキサメチレン ピス(3, 5ージーtープチルー4ーヒドロキシーヒド ロシンナマイド) 0.05~3重量部および(E)テト ラキス(2,4-ジターシャリプチルフェニル)-4. 4 一ピフェニレンジホスホナイト0.05~3 重量部 からなる樹脂組成物。

## 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明の樹脂組成物は、成形品外 観、機械的性質、耐熱性、寸法精度、成形時の流動性 (以下流動性と略記)、耐溶剤性および耐油性を損なう ことなく、特に成形時の熱安定性、高温雰囲気で使用す る場合の耐熱劣化性の著しく改善されたPPE・ポリア ミド樹脂組成物に関し、電気・電子部品、自動車部品、 機械部品、雑貨など幅広い分野で使用できる。

[0002]

【従来の技術】従来から、PPEとスチレン系樹脂から なる組成物は電気的性質、機械的性質、耐熱水性、寸法 精度、成形性などに優れているので、電気・電子部品、 自動車部品、機械部品、雑貨など幅広い分野で使用され ている。しかしながら、PPEとスチレン系樹脂からな る組成物は、高温雰囲気で使用する場合の耐熱劣化性、 耐溶剤性および耐油性が不十分なため、改良が強く望ま れていた。

【0003】特公昭59-33614号公報には、ポリ アミド100重量部に対し、スチレン系化合物60~9 30 9 重量%とα・β不飽和ジカルボン酸無水物1~40重 量%からなる共重合体を5重量部以上添加する方法が開 示されている。この方法でも、スチレン系化合物の含有 率が高いので、成形時の熱安定性および高温雰囲気で使 用する場合の耐熱劣化性が低下するという問題点があっ た。また、特開昭60-15453号公報には、耐溶剤 性および耐油性を改善するために、PPEとPAからな る組成物に、安定剤として立体障害性フェノールやホス ファイト系化合物を添加しても良いと開示されている。 確かにPPEとPAからなる組成物に、立体障害性フェ 40 ノールやホスファイト系化合物を添加すると、ある程度 の熱安定性の改良ができる。しかしながら、PPEとP Aからなる組成物に、立体障害性フェノールやホスファ イト系化合物をただ単に添加しても、成形時の熱安定性 および高温雰囲気で使用する場合の耐熱劣化性が必ずし も満足できるものではなかった。

[0004]

【本発明が解決しようとする課題】本発明が解決しよう とする課題は、成形品外観、機械的性質、寸法精度、耐

度な熱安定性および高温雰囲気で使用する場合の耐熱劣 化性の著しく改善されたPPE・PA樹脂組成物を提供

することにある。このようなPPE・PA樹脂組成物 は、電気・電子部品、自動車部品、機械部品、雑貨など 今まで以上に幅広い分野で使用できる。

2

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題 を解決するため、PPE、PA、相溶化剤からなる樹脂 組成物に、種々の熱安定剤を2種以上種々の比率で添加 10 し、相乗効果を得るために研究を重ねた。その結果、P PE、PA、相溶化剤からなる樹脂組成物に、特定の有 機リン系安定剤と特定の立体障害性フェノール化合物を 同時に添加し溶融混練することにより、成形時の高度な 熱安定性および高温雰囲気で使用する場合の耐熱劣化性 の著しく改善されたPPE・PA樹脂組成物を見出だ し、本発明を完成させた。

【0006】すなわち、本発明は、(A) PPE20~ 80重量部、(B) PA80~20重量部、(C) 相溶 化剤 0. 1~10 重量部、(D) N, N´-ヘキサメチ 20 レンピス (3, 5-ジーt-プチル-4-ヒドロキシー ヒドロシンナマイド) 0.05~3重量部および(E) テトラキス(2,4-ジターシャリプチルフェニル)-4, 4 ~-ピフェニレンジホスホナイト0.05~3重 量部からなる樹脂組成物である。

【0007】本発明に使用されるPPEは、例えば特開 昭63-286464号公報に記載されている方法に準 じて製造できる。特に、ポリ(2,6-ジメチル-1, 4-フェニレン)エーテル、2,6-ジメチル-1,4  $-7x/-\nu/2$ , 3,  $6-\nu/\nu+\nu-1$ ,  $4-x/\nu$ ール共重合体および前二者にそれぞれスチレンをグラフ ト重合したグラフト共重合体が本発明に用いられるPP Eとして好ましい。本発明に好適なPPEは、その極限 粘度が25℃クロロホルム溶液で測定した時、0.30 ~0. 60d1/gの範囲にあるのが好ましい。極限粘 度が0.60 d l/gより高いと組成物の溶融粘度が高 くなり、バーフロー値が低下して特に大型薄肉成形品の 成形が困難になる。逆に、極限粘度が0.30d1/g より低くなると機械的強度の低下が大きく実用成形品と しての価値を損なうので、本発明のPPE・PA樹脂組 成物には使用できない。

【0008】本発明に使用されるPAは、PA4、PA 6、PA66、PA610、PA11、PA12のよう な脂肪族PA、ポリヘキサジアミンテレフタルアミド、 ポリヘキサジアミンイソフタルアミド、メタキシレンジ アミンとアジピン酸から得られるような芳香族PAから 選ばれた、1種類以上のPAが好適に使用できる。

【0009】本発明に使用される相溶化剤は、分子内に カルポキシル基、酸無水物基、カルポン酸エステル基、 アミノ基、イミノ基、アミド基、イソシアネート基、エ 溶剤性や耐油性、流動性を損なうことなく、成形時の高 50 ポキシ基、水酸基およびオキサゾリン環から選ばれた1

種以上の官能基を有する化合物、好ましくは、分子内に カルポキシル基、酸無水物基、アミノ基、イミノ基、イ ソシアネート基、エポキシ基、水酸基またはオキサゾリ ン環を有する化合物が使用できる。また、分子内にカル ポキシル基、酸無水物基、アミノ基、イミノ基、エポキ シ基、アミド基、イソシアネート基、水酸基を少なくと も1種含有する重合体、好ましくは、カルポキシル基、 酸無水物基、アミノ基、イミノ基、エポキシ基、イソシ アネート基または水酸基を含有する重合体も使用でき る。本発明に使用される特に好ましい相溶化剤は、無水 マレイン酸、マレイン酸、フマル酸、マレイミド、マレ イン酸ヒドラジド、無水メチルナジック酸、無水ジクロ ロコハク酸、無水ジプロモコハク酸、シトラコン酸、イ タコン酸などの不飽和カルポン酸、不飽和カルポン酸無 水物、不飽和カルボン酸もしくは不飽和カルボン酸無水 物の重合体もしくは共重合体、不飽和オキサゾリン類な どである。またリンゴ酸、クエン酸のような飽和カルボ ン酸、トルエンジイソシアネートやメチレンジフェニー ルジイソシアネートなどのイソシアネート類、エポキシ 樹脂およびその前躯体も相溶化剤として好適に使用でき 20 い。 る。

【0010】本発明に使用される立体障害性フェノール - t - プチル-4-ヒドロキシ-ヒドロシンナマイド) である。本発明に使用される有機リン系安定剤は、テト ラキス(2,4-ジーターシャリプチルフェニル)4, 4 - ピフェニレンジホスホナイトである。N, N -ヘキサメチレンピス(3,5-ジーt-プチルー4-ヒ ドロキシーヒドロシンナマイド) とテトラキス (2, 4 ージーターシャリプチルフェニル) 4, 4 - Lフェニ 30 レンジホスホナイトとは併用して使用される。すなわ ち、本発明が目的とする成形時の高度な熱安定性、およ び高温雰囲気で使用する場合の耐熱劣化性の著しく改善 されたPPE・PA樹脂組成物は、N. N´ーヘキサメ チレンピス(3,5-ジ-t-プチル-4-ヒドロキシ ・ーヒドロシンナマイド)と、テトラキス(2,4-ジタ ーシャリプチルフェニル) 4, 4 - ピフェニレンジホ スホナイトを併用した場合にのみ得ることができる。

【0011】本発明の(A) PPE、(B) PA、(C) 相溶化剤、(D) N, N - へキサメチレンピス 40(3,5-ジーt-プチルー4-ヒドロキシーヒドロシンナマイド) および(E) テトラキス(2,4-ジターシャリプチルフェニル)4,4 - ピフェニレンジホスホナイトの量比は前配した通りである。

【0012】本発明において、相溶化剤が0.1 重量部より少いと、PPEとPAの分散状態が安定せず、機械的強度が低く好ましくない。相溶化剤が10重量部より多いと、成形時の熱安定性や、高温雰囲気で使用する場合に熱劣化により機械的強度の低下が激しくなるので、避けなければならない。

【0013】本発明において、N, N<sup>2</sup>-ヘキサメチレンピス(3,5-ジーt-プチル-4-ヒドロキシーヒドロシンナマイド)が0.05重量部より少いと、成形時の熱安定性や高温努囲気で使用する場合に熱劣化により機械的強度の低下が大きくなるので好ましくない。また、3重量部より多くなると、荷重換み温度の低下を引き起こすので好ましくない。

【0014】本発明において、テトラキス(2,4-ジターシャリプチルフェニル)4,4 ーピフェニレンジホスホナイトが0.05重量部より少いと、成形時の熱安定性や高温雰囲気で使用する場合、熱劣化により機械的強度の低下が大きくなるので好ましくない。また、3重量部より多くなると、荷重撓み温度の低下を引き起こすので好ましくない。

【0015】本発明の場合、PPEとPAの2つの成分の比率において、PAの比率は20~80重量%が好ましい。PAが20重量%より低いと流動性、耐溶剤性および耐油性に劣り、また、PAが80重量%より高いと荷重撓み温度などの熱的性質が低下するので好ましくない。

【0016】本発明では、必要に応じて衝撃強度改良剤 を添加しても良い。すなわち、衝撃強度改良剤として、 ポリプタジエン、SBR、EPDM、EVA、ポリアク リル酸エステル、ポリイソプレン、水添イソプレン、ア クリル系エラストマー、ポリエステル・ポリエーテルコ エラストマー、PA系エラストマー(たとえば、東レ (株) 製、商品名ペパックス、大日本インキ化学(株) 製、商品名グリラックスA)、エチレン・プテン1共重 合体、スチレン・プタジエンプロック共重合体、水素化 スチレン・プタジエンプロック共重合体、エチレン・プ ロピレン共重合体、エチレン・プロピレン・エチリデン ノルポネン共重合体、熱可塑性ポリエステルエラストマ 一、水添SEBSエラストマー(たとえば、シェル化学 (株) 製、商品名クレイトンG)、エチレン-αオレフ ィンコポリマー(たとえば、三井石油化学(株)製、商 品名タフマー)、プロピレン-αオレフィンコポリマ ー、エチレンメタクリル酸系特殊エラストマー(たとえ ば、三井・デュポンポリケミカル(株)製、商品名タフ リットT3000)、コア層がゴム質でシェル層が硬質 樹脂からなるコア・シェルタイプのエラストマー(たと えば、武田薬品(株)製、商品名スタフロイド、三菱レ ーヨン(株)製、商品名メタブレンS)、アクリル系 (反応タイプ) のエラストマー (たとえば、クレハ化学 (株)製、商品名パラロイドEXL)、MBS系エラス トマーやクレハBTAエラストマーなどが添加できる。 【0017】本発明の目的を損なわない範囲で、他の熱 可塑性樹脂、例えば、PC、PBT、PET、PE、P P、マレイン酸変性PP、POM、PMMA、MS、、 AS, AAS, AES, AMBS, PS, HIPS, X

50 チレン・マレイン酸共重合樹脂(たとえば、アメリカ・

BEST AVAILABLE COPY

アーコケミカル社製、商品名ダイラーク)、ポリフェニ レンサルファイド、ポリエーテルエーテルケトン、ポリ スルホンなども添加できる。

【0018】本発明の熱安定化PPE・PA樹脂組成物 の機械的強度、剛性、寸法安定性改良のため、ガラス繊 維、ガラスピーズ、ガラスフレーク、ガラス繊維クロ ス、ガラス繊維マット、グラファイト、炭素繊維、炭素 繊維クロス、炭素繊維マット、カーポンプラック、炭素 フレーク、アルミ、ステンレス、真鍮および銅から作っ た金属繊維や金属フレーク、金属粉末、有機繊維、針状 10 チタン酸カリウム、マイカ、タルク、クレー、(針状) 酸化チタン、ウオラストナイト、炭酸カルシュウム、か ら選ばれた1種以上の強化剤を添加しても良い。剛性・ 強度を上げて、さらに成形品の外観や平滑性を向上する ためには、繊維の径を細くすれば良い。繊維径の細いガ ラス繊維としては、日本無機(株)製のE-FMW-8 00 (平均繊維径0.8 μm) やE-FMW-1700 (平均繊維径0.6 µm)を例示できる。

【0019】上記強化剤の表面を公知の表面処理剤、例 ン、エポキシアルキルシラン、アミノアルキルシラン、 メルカプトアルキルシラン、クロロアルキルシラン、イ ソプロピルトリイソステアロイルチタネートのようなチ タネート系カップリング剤、ジルコアルミネートカップ リング剤などで表面処理を行ってもよい。さらに繊維類 の集束剤として、公知のエポキシ系、ウレタン系、ポリ エステル系、スチレン系などの集束剤で集束しても良 41

【0020】本発明のPPE・PA熱安定化樹脂組成物 ヘートやトリクレジルホスヘート、あるいはそれらの重 縮合体、または赤リンのような公知のリン化合物を添加 できる。また、デカプロムジフェニールエーテル、プロ ム化ポリスチレン、低分子量プロム化ポリカーポネー ト、プロム化エポキシ化合物のようなハロゲン化合物を 難燃剤として添加できる。三酸化アンチモン、四酸化ア ンチモン、酸化ジルコニウムのような難燃剤助剤もハロ ゲン化合物と併用できる。

【0021】本発明の熟安定化PPE・PA樹脂組成物 には、必要に応じて、帯電防止剤、可塑剤、潤滑剤、離 型剤、染料、顔料、紫外線吸収剤、光安定剤なども添加 することができる。

【0022】本発明の熱安定化PPE・PA樹脂組成物 は、一般に熱可塑性樹脂組成物の製造に用いられる設備 と方法により製造することができる。例えば、PPE・ PA樹脂組成物を構成する成分を一括してタンプラーな どの混合機で混合し、一軸や二軸の押出機を使用して溶 融混練し、押出して成形用ペレットを製造しても良い。 または、PPE、衝撃強度改良剤および相溶化剤を先に 溶融混練し、その後、ポリアミド、N,N´ーヘキサメ 50 成分を混合しシリンダー設定温度290℃で、スクリュ

チレンピス(3, 5-ジ-t-プチル-4-ヒドロキシ ーヒドロシンナマイド)と、テトラキス(2,4-ジタ ーシャリプチルフェニル) 4, 4´-ピフェニレンジホ スホナイトを加えて、溶融混練し、押出して成形用ペレ ットを製造しても良い。

【0023】以上の説明から明らかなように、本発明の 熱安定化PPE・PA樹脂組成物は、成形品外観、機械 的性質、耐熱性、寸法精度、成形時の流動性、耐溶剤性 および耐油性を損なうことなく、成形時の熱安定性、高 温雰囲気で使用する場合の耐熱劣化性が著しく改善され ているので、電気・電子部品、自動車部品、機械部品、 雑貨など幅広い分野で使用できる。

#### [0024]

【実施例】次の実施例と比較例により本発明を具体的に 説明するが、本発明はこれらに限定されるものではな い。実施例と比較例における試験片の成形方法、試験方 法は次の通りである。

### 【0025】(1)使用原材料

PAは東レ製アミランCM1017 (PA6と略記)、 えばビニルアルキルシラン、メタクリロアルキルシラ 20 PPEは三菱ガス化学製で25℃クロロホルム中の極限 粘度が0.45 d1/gのものを使用した。相溶化剤 は、無水マレイン酸を使用した。高度立体障害フェノー ル系化合物として、N,N<sup>-</sup>-ヘキサメチレンピス (3, 5-ジ-t-プチル-4-ヒドロキシ-ヒドロシ ンナマイド) は、チパガイギー社からイルガノックス1 098 (安定剤1と略記)の商品名で販売されているも のを使用した。比較のために、高度立体障害フェノール 系化合物として、テトラキス [メチレン-3-(3,5) ジーtープチルー4ーヒドロキシフェニル)プロピオ には、必要に応じて、難燃剤としてトリフェニールホス 30 ネート]メタン(安定剤2と略記)、2,4-ビス-(オクチルチオ) -6-(4-ヒドロキシ-3,5-ジ **−t−プチルアニリノ)−1,3,5−トリアジン(安** 定剤3と略記)は、チパガイギー社からそれぞれイルガ ノックス1010、イルガノックス565の商品名で販 売されているものを使用した。有機リン系安定剤とし て、テトラキス(2, 4-ジーターシャリプチルフェニ ル) 4, 4 - ピフェニレンジホスホナイトは、チパガ イギー社からイルガフォスP-EPQ(安定剤4と略 記)の商品名で販売されているものを使用した。また、 耐衝撃性改良剤として、シェル化学(株)製スチレン・ エチレン・プチレン・スチレン型プロック共重合体、商 品名クレイトンG1651 (SEBSと略記)を使用し た。

## 【0026】(2)組成物の混練条件

本発明の熱安定化PPE・PA樹脂組成物を構成する各 成分のうち、先ずPPEと相溶化剤とSEBSを表1、 表2の比率で混合後、シリンダー設定温度280℃で、 スクリュー径30mmの二軸押出機により溶融混練しペ レットを製造した。このペレットに表1、表2の残りの 7

ー径30mmの二軸押出機により溶融混練しペレットを 製造し、次項のアイゾット衝撃試験片成形用に使用し た。

【0027】(3)アイゾット衝撃試験片の成形条件上記の方法で製造したペレットを100℃で5時間乾燥後、住友重機械製SG125型射出成形機により金型温度100℃、シリンダー設定温度300℃、射出圧力98MPa、1サイクル50秒とし、63.5×12.7×3.2mmのアイゾット衝撃試験片を、1ショットで8本成形できる金型を用いて20ショット成形し、最初の15ショットを捨て、後の5ショットの試験片を使用してアイゾット衝撃強度を測定し、表1と表2には衝撃1と表示した。

## 【0028】(4)成形時の熱安定性試験

(3)の成形終了後、シリンダー設定温度300℃のままで30分間成形を中断し、次にまた、(3)の成形条件でアイゾット衝撃試験片を2ショット成形し、第1ショットの試験片を捨て、2ショット目の試験片でアイゾット衝撃強度を測定し(表1と表2には衝撃2と表示した)、アイゾット衝撃強度の大小により、PPE・PA 20 樹脂組成物の成形時の熱安定性を評価した。

【0029】(5)160℃・100時間熱処理後のアイゾット衝撃強度

(3) で成形したアイゾット衝撃試験片を160℃のオープン中で100時間熱処理後、アイゾット衝撃強度を 測定し(表1と表2には衝撃3と表示した)、PPE・\* \*PA樹脂組成物の高温雰囲気中での熱安定性を評価した。

8

【0030】(6)アイゾット衝撃強度測定法 ASTM-D256に準じ、試験片厚み3.2mmの試験片に0.25Rのノッチを切削加工により切り込み、23℃、相対湿度50±3%の雰囲気で24時間状態調節後、23℃で5本プつアイゾット衝撃強度を測定し、5本の平均値(単位はJ/m)で示した。

【0031】 実施例1~8

8本成形できる金型を用いて20ショット成形し、最初 10 表1に構成する成分の配合比および測定結果を示す。なの15ショットを捨て、後の5ショットの試験片を使用 お、表1の樹脂組成物を構成する各成分の配合比率は重してアイゾット衝撃強度を測定し、表1と表2には衝撃 量部で示す。

#### 比較例1~8

表2に構成する成分の配合比および測定結果を示す。なお、表2の樹脂組成物を構成する各成分の配合比率は重量部で示す。

[0032]

【発明の効果】本発明の熱安定化PPE・PA樹脂組成物は、成形品外観、機械的性質、寸法精度、成形時の流動性、耐溶剤性および耐油性を損なうことなく、成形時の熱安定性、高温雰囲気で使用する場合の耐熱劣化性が著しく改善されているので、電気・電子部品、自動車部品、機械部品、雑貨など幅広い分野で使用できる。

[0033]

【表1】

	<u>実施例番号</u>	1	2	3	4	5	6	7	8_		
	(配合比)										
	PPE	33	3 3	3 3	5 3	5 3	4 3	4 3	43		
	PA6	60	6 0	60	4 0	4 0	4 3	43	4 3		
	相溶化剤	0.5	0.5	0.5	0.5	1.0	0.5	0. 5	0.5		
	安定剤 1	0.1	0.2	0.2	0.4	0.1	0.2	0.4	0.5		
	安定剤4	0.2	0. 2	0.2	0.2	0.2	0.5	0.5	0.5		
	SEBS	7	7	7	7	7	14	14	14		
	(物性)										
	衝撃 1	270	290	300	320	3 4 0	4 3 0	4 3 0	450		
	衝撃 2	230	250	260	250	300	380	370	390		
	衝撃3	220	230	250	240	270	390	380	400		
[0034]	【表2】										
	比較例番号	1	2	3	4	5	6	7	8		
	(配合比)										
	PPE	3 3	33	3 3	53	5 3	4 3	4 3	4 3		
	PA6	60	60	60	40	4 0	4 3	4 3	4 3		
	相溶化剤	0.5	0.5	0.5	0.5	1.0	0.5	0. 5	0.5		
	安定剤2	0.1		0.2	0.4		0.5		0.2		
	安定剤3		0. 2			0.4		0. 5	0.3		
	安定剤4	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.5	0.5	0.5		
	SEBS	7	7	7	7	7	14	14	14		
	(物性)										
	衡撃1	210	210	175	220	190	310	340	340		

BEST AVAILABLE COPY

9 10 衝撃2 105 100 70 95 70 140 160 170 85 90 75 80 65 160 160 165

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6 C08L 77/00 識別配号 庁内整理番号 FI

LQV

技術表示箇所

BEST AVAILABLE CUP